

原花青素 (Proantho Cyanidins, PC) 试剂盒说明书

(货号: G0120W 微板法 48 样)

一、产品简介:

原花青素 (Proantho Cyanidins, PC) 广泛存在于植物的果实、种子、花和皮中的一种黄酮类化合物, 具有极强的抗氧化性、清除自由基能力。最简单的原花青素是儿茶素、或表儿茶素、或儿茶素与表儿茶素形成的二聚体本。试剂盒提供一种灵敏度更高的检测方法: 硫酸-香草醛法; 即在硫酸提供的酸性条件下, 植物原花青素 A 环上的间苯二酚和间苯三酚与香草醛发生缩合反应, 产生有色化合物, 在 500nm 处有特征吸收峰, 测定 500nm 光吸收值可计算原花青素的含量。

二、试剂盒组分与配制:

试剂名称	规格	保存要求	备注
提取液	60%乙醇×100mL (自备)	4℃保存	乙醇 (mL) : 水 (mL) =60:40
试剂一	30%硫酸×15mL (自备)	4℃保存	硫酸(mL): 甲醇(mL)=4.5:10.5
试剂二	粉剂×1 瓶	4℃避光保存	用前加 6mL 甲醇溶解
标准品	粉剂×1 支	4℃保存	若重新做标曲, 则用到该试剂

三、所需的仪器和用品:

酶标仪、96 孔板、天平、离心机、蒸馏水、无水乙醇、硫酸和甲醇。

四、原花青素含量测定:

建议正式实验前选取 2 个样本做预测定, 了解本批样品情况, 熟悉实验流程, 避免实验样本和试剂浪费!

1、样本制备:

称约 0.1g 样本 (水分充足的样本可取 0.5g), 加入 2mL 提取液, 用超声提取法进行提取, 超声功率 300W, 提取 30min, 12000rpm, 25℃离心 10min, 取上清, 用提取液定容至 2mL 待测。

【注】: 若增加样本量, 可按照组织质量 (g) : 提取液体积(mL)为 1: 5~10 的比例进行提取

2、上机检测

① 酶标仪预热 30min, 调节波长至 500nm。

② 在 96 孔板中按照下表依次加入试剂:

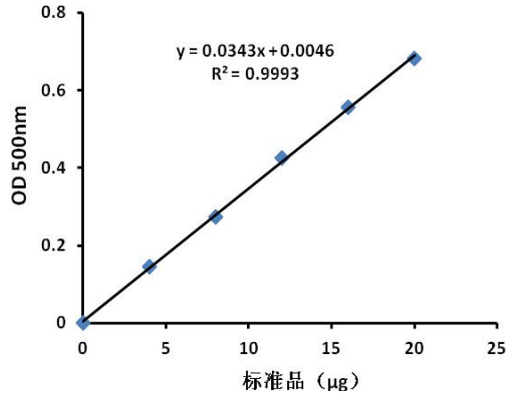
试剂名称 (μL)	测定管	对照管
样本	20	20
试剂一	100	100
蒸馏水		100
试剂二	100	
混匀, 放在 30℃恒温培养箱孵育 20min 后, 在 500nm 处测定, $\Delta A = A_{\text{测定}} - A_{\text{对照}}$ 。		

【注】 1. 96 孔板盖上盖子或者缠上保鲜膜或者锡纸 (防止水份散失)。

2. A 值正常范围在 0.01-0.6 之间。否则加大样品量或稀释样品, 计算公式中参与计算的稀释倍数要相应改变

五、结果计算：

1、标准曲线： $y = 0.0343x + 0.0046$ ：x 是标准品质量： μg ，y 是 ΔA 。



2、原花青素含量 (mg/g 鲜重) = $[(\Delta A - 0.0046) \div 0.0343] \div (V1 \div V \times W) \times 10^{-3} \times D$
 $= 2.9 \times (\Delta A - 0.0046) \div W \times D$

V: 加入提取液体积, 2mL;

V1: 反应中样品体积, 0.02mL;

W: 样品质量, g

D: 稀释倍数

附：标准曲线制作过程：

- 1 制备标准品母液 (1mg/ml)：向标准品 EP 管里面加入 1ml 蒸馏水（母液需在两天内用且 -20°C 保存）。
- 2 把母液稀释成六个浓度梯度的标准品：0, 0.2, 0.4, 0.6, 0.8, 1. mg/ml 。也可根据实际样本来调整标准品浓度。
- 3 依据测定管加样表操作，根据结果即可制作标准曲线。